End of Result Set

Generate Collection Print

L8: Entry 2 of 2

File: DWPI

Jun 30, 1981

DERWENT-ACC-NO: 1981-59741D

DERWENT-WEEK: 198133

COPYRIGHT 2003 DERWENT INFORMATION LTD

TITLE: Yersinia entercolitica polysaccharide-sensitised blood corpuscles - bonded with

fixed erythrocytes via coupling agent, esp. tannic acid

PRIORITY-DATA: 1979JP-0157909 (December 5, 1979)

PATENT-FAMILY:

PUB-DATE PUB-NO

LANGUAGE

PAGES

MAIN-IPC

JP:56079957 A

June 30, 1981

004

INT-CL (IPC): G01N 33/54

ABSTRACTED-PUB-NO: JP 56079957A

BASIC-ABSTRACT:

Yersinia enterocolitica polysaccharide-sensitised blood-corpuscles where Yersinia enterocolitica polysaccharide is bonded with fixed erythrocytes via coupling agent. Coupling agent is pref. tannic acid but may also be glutaraldehyde or chromium chloride. Yersinia enterocolitica polysaccharide antibody may be detected by contacting sensitised blood-corpuscles where Yersinia enterocolitica polysaccharide is bonded with fixed erythrocytes via coupling agent to human humor or its diluted liquor and observing agglutination image by microtitration method.

Yersinia enterocolitica infects human being and causes various diseases such as ileitis terminalis, appendicitis, erythema nodosum, arthritis, septicemia, hepatic abscess, pulmonary abscess and osteomyelitis. Yersinia diseases may be differentiated and diagnosed at high sensitivity and specifically. Fixed erythrocytes may be produced e.g. as follows: Raw erythrocytes suspended in Alsever liquor are treated with carbon monoxide gas, formalin, is added into erythrocytes to fixtate. Yersinia enterocolitica polysaccharide sensitised to erythrocytes may be any one of Boivin Antigen, glycolipid or alkali polysaccharide and antigen of any one is specific antigen in serum form of Yersinia and alkali polysaccharide give most highest antibody value.

Source of the State of the Stat

Those polysaccharides inhibits specificity to serum form of Yersinia and does not inhibit common antigenicity with other bacteria sensitised to fixed erythrocytes.

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

09 日本国特許庁 (JP)

①特許出願公開

⑩公開特許公報(A)

昭56-79957

⑤Int. Cl.³
G 01 N 33/54

識別記号

庁内整理番号 7906-2G 砂公開 昭和56年(1981)6月30日

発明の数 2 審査請求 未請求

(全 4 頁)

図エルシニア・エンテロコリティカ多糖体感作 血球およびこれを用いるエルシニア・エンテ ロコリティカ多糖体抗体の検出方法

0)特

爾 昭54-157909

忽出

顧 昭54(1979)12月5日

仍発 明 者 富山哲雄

東京都練馬区大泉学園町163-2

⑪出 願 人 株式会社相互生物医学研究所 東京都中野区中央4丁目25番10

号

個代 理 人 弁理士 若田勝一

明 紐 誓

1 発明の名称

ェルシニア・エンテロコリティカ多糖体液作血球 および これを用いるエルシニア・エンテロコリティカ多様体抗体の検出方法

- 2. 特許翻求の範囲
 - (1) 固定赤血球にカツブリング剤を介してエル シニア・エンテロコリテイカ多糖体を結合さ せて成るエルシニア・エンテロコリテイカ多 糖体感作血球。
 - (2) カップリング州がタンニン酸である特許額 求の範囲力 1 項記載のエルシニア・エンテロ コリティカ多糖体感作血球。
 - (3) 固定赤血球にカップリング剤を介してエルシニア・エンテロコリティカ多糖体を結合させてなる原作血球をヒトの体液もしくはその

 治釈液と接触させ、マイクロタイター法によ

 つて最後像を観察することを特徴とするエルシニア・エンテロコリティカ多糖体抗体の検 出方法。

a. 発明の詳細な説明

本祭明は、赤血球にカップリング例を介してエルシニア・エンテロコリティカ多糖体を結合させて成るエルシニア症受身血球緩集反応用感作血球およびこれを用いるエルシニア・エンテロコリティカ多糖体抗体の検出方法に関するものである。

エルシニア・エンテロコリテイカ(Yerainia enterocolitica ,以下エルシニアと略記する)は勝内細菌に腐するグラム陰性の桿菌で、ヒトに勝穴して、終末回腸炎、結節性が、血症をはじめ、時には肝臓瘍、肺臓瘍、骨髄炎などをおおばなのののので、エルシニア症の臨床所見を示さないであり、時有のないにないで、ないとことの分離ないとは、ちないに対しているないに行なわないとは、ちないに行なっているないに行なって、ないとは、ないではないと、又、本選ができないこと、又、本選ができないこと、又、本選ができないには、

特開昭56-79957(2)

であり且つ発育の選い細関である為に、必ずし も場影に診断できていない。又、血液反応としては、加熱又はホルマリン死闘を用いる歯体硬 球反応が多く用いられているが、 この方法は感 暖が十分でない点の他に、エルシニア頃の有す る場内細暗共油抗原に対する抗体によつても最 乗がおこる為、 特異性において劣る欠点があつ た。

しかし、本名の多磁体は型特異的であつて、 他の細閣と交叉するととがない特異抗原である ととがよく知られているので、エルシニア抗体 御足の為に機高の抗原であると云える。

本発明者は上記した従来のエルシニア症診断法における欠点を克服すべく鋭意研究を行なつた結果、赤血球にカップリング例を介してエルシニア型特異抗原である多様体を結合させた感作血球を用い、受身血球凝集反応により、高感叹でしかも特異的にエルシニア症を鑑別診断するととが可能であることを見出し本発明を完成するに発力た。

(3)

も高い抗体価がえられる。 これらの各抗原の調製法は十でによく知られている消りである。 すなわち、 Boivin 抗原は、 哨体を氷冷下でトリクロール酢酸で処理し、 選心上情のエタノール花酸とフェノール抽出し、 選心して、その水脂とりです。 アルカリ多畑は 0.25 Nの カセイソーダ中で多磁体を抽出し、 更に、 エタノール 沈暖, アセトン 沈殿などによって精製される。 この他、 EDTA (Ethylene diamine tetra acetic acid, sodium salt) によつても抽出される。

これらの多級体はいずれもエルシニアの血質 型に供異性を示し、他の傷内細菌との共通抗原 性を示さず、しかも別定赤血球によく感作する ことができる。

本発明の感作血球を製造するには次の様に行な う。 すなわち、カップリング剤を用いて赤血球を処理し、カップリング剤処理血球(赤血球 段而にカップリング剤が結合した赤血球)を得とれにエルシニア多様体を含む液を接触させて

本発明の目的は、オード赤血球ドカップリング制を介してエルシニア多球体を結合して成るエルシニア症診断用感作血球を提供することであり、オ2ドとれを用いたエルシニア多球体抗体の検出方法を提供することである。

本名明の感作血球に用いる赤血球は固定赤血球であるが、これに用いる赤血球はヒッジ・ヤギ・ウン・ウマ・モルモット・ニワトリ・七面鳥、ヒトなどから従来の方法に従つて得られる。固定赤血球は例をは次の様にして調製される。マなた生赤血球を一酸化炭系ガスで処理し、この赤血球にホルマリンを加えて固定を行なり。カップリング剝としてはタンニン酸・グルタルアレデ・塩化クロムなどが使用できるが、中でもタンニン酸が好ましい。

赤血球に腐作するエルシニア多額体はポアパン抗原(Bolvin Antigen), 糖脂質, アルカリ多類体のいずれでもよく、どの抗原もエルシニアの血作型特異的抗原であるがアルカリ多項は域

(4)

エルシニア多類体感作血球を得る。かくして得られた本発明の感作血球を長期に亘つて保存するには感作血球を保存液中に懸濁させて保存してもよく、あるいは保護剤を含む媒体と共に凝結乾燥品で、凍結乾燥品として保存してもよい。 凍結乾燥品の場合は使用に際しては感作血球に 希釈剤を加えて診断液を調響する。

赤血球をカップリング例で処域するととなく 抗原と競触させた場合には赤血球に抗原が結合 しないこと、本発明の感作血球がエルシニ丁抗 体に対し特異的に反応して血球破機を起すが、 末感作血球は反応しないことからも本発明の感 作血球は赤血球にカップリング刷を介してエル シニ丁多様体が結合したものであると質える。

本発明の概作血球を用いたエルシニア症の診断は、本発明の感作血球浮遊液をヒトの血液もしくはその希釈液と接触させ受身血球吸吸反応に基づく質底硬無機を観撃することにより行なりが、手法としてはマイクロタイター法によるのが始も好ましく、本発明の感作血球を用いた

WELLE !

マイクロタイター 法によれば、 (1) 手技が極め て3単であり;(ロ)わずか1~2時間で判定が 可能; (ハ) 感度が減いという利点がある。 なわち本発明は、従来エルシニア症の診断に用 いられたことのない固定赤血球による受身血球 碳級反応用水作血球およびその殺君法を提供し、 本語明の感作血球を用いた診断法によつてエル シニア多糖体抗体の検出を高感度迅速にし、患 者の診断を容易にしたのはもちろんのこと引い ては、ヒトの抗体測定によるエルシニア症の流 行状態など公保補生上、疫学上の段間に応える ことができる他期限切れの織血用血液から特異 的血清療法用のガンマーグロブリン製剤を調製 する時の抗体スクリーニングにも有用である。 エルシニア多報体を固定赤血球に感作した例は 文献未収であり、これを用いる受身赤血球娛樂 反応は全く新規なものである。以下、與施例を 示して本発明をさらに併しく睨明する。

(A) 抗原の調製

1) ポアパン抗原の開製

(7)

3) アルカリ多糖の調製

109の乾燥留体を200mLの0.25N NaOH に懸倒し、56℃ 5 時間抽出した後遠心して上疳を採り、冷却後エチルアルコール25 容を加え、一夜氷室においた後遠心して沈痘を集め、アセトン洗浄をした後乾燥し、これを0.25Nトリクロール酢 製に懸陶し、氷室に3時間保つた後遠心して上疳をとり、 pH を中性とした後、エタノール沈殿、およびフェノール抽出を行なつてアルカリ多糖をえた。

(11) 固定赤血球の調製

ニワトリから得られた新鮮血液にアルセパー(Alsever)液を等量加え、フラスコ中で都市ガス(COガス含有)を30分間かき込んだ後頃ちに固定液〔5多のクエン酸ソーダを加えた生理食塩水+37% ホルマリン(容散比29:1)〕を等態加え、37℃の定温器中で24時間放促するが、この間時々級とり

特開昭56- 79957(3)

ミュラー・ヒントン寒天(Maeller-Hinton Agar)で30℃4日間培養したエルシニア・エンテロコリテイカ3型図の図体を築めて生理食塩水で3回洗浄し、100℃30分加點した後、減圧で乾燥し、明体を得た。この図体を氷冷した0.25Nのトリクロールが酸に懸胸し、3時間氷冷し乍ら抽出し、途心して上清を分取した。この上間にエチルアルコール2容を加え、一夜氷冷後沈を分取し、水に対して透析した後遠心して上間をボブバン抗原とした。

2) 總脂質の調製

乾燥阁体 109 を 70℃ 滅 額水 200ml 化 懸濁し、これに 70℃ 加熱した 90% フェノ ール 200ml を加え、 15分反応 させた 後、 冷却し遊心して上脳の水屑を分取し、これ を水に対し 3日間透析した。 3,000 rpm 30 分遠心した上滑を 30,000 rpm 5 時間 遠心 して沈確をとり、 棚脂 関を得た。

(8)

する。その後純水で5回、生理食塩水で5回 洗浄する。ナトリウムアジドを 0.1 多加えた 叶 7.2 のリン酸塩級衝食塩水に1 0 多になる よりに閉辺赤血球を懸濁させ氷電に保存する。 との固定赤血球は1 年以上安定であつた。

C) 感作血球の調製・

前記(3)において得られた間定赤血球を2.5 ま含むリン酸塩緩衝生速食塩水(pH7.8 ,以下PBS と称す)に1 : 100.000のタンニン酸/PBS を等量加え、37℃で1.5分間タンニン酸処理を行なつた後、PBS で1 回洗浄し、原量のPBS に感倒させてタンニン血球液を調整した。このタンニン血球液に等量の、前配似において得られた抗原液を加え、37℃で30分間処理した後、PBS で1 回、pH7.2 のPBS に BSA 1 ま , NaNa 0.1 ま を加えた希釈液で1 回洗浄し原料の半分の凍結乾燥媒〔上配希釈液にグリシン 0.5 ま , デキストラン (和光純軟,分子盤200,000~300,000)0.7 まを

(10)

加えたもの〕に懸濁し東結乾燥する。 本反応を従来の選体碳集反応と比較すると次 の通りである。

抗体はエルシニア症患者血情である。

反	ID .	抗体価
受身血球製築反応,ポアパン抗原		1:6400
,	相 脂 質	1:12800
•	アルカリ多槪	1:25600
,	· 対照(未感作)	1:40以下
南体凝集 反応		1:800

上記のようにこの血球凝集反応は従来行なわれている弱体凝集反応に比較して、ポアパン抗原で8倍、循脂質で16倍、アルカリ多糖で32倍の感度を示し、又、末感作の対照血球では完全な陰性を示した。

特 許 出 顧 人 株式会社 相互生物医学研究所

代理人弁理士 若 田 勝 一

(11)